WO 2005/051212

5

10

#### Injektionspumpe

15

25

30

Die Erfindung betrifft eine Injektionspumpe zum Applizieren von hochviskosen Medien, welche mit hohem Druck appliziert werden müssen, insbesondere bei der perkutanen Vertebroplastie.

Bei der Vertebroplastie handelt es sich um ein Behandlungsverfahren für Knochenschmerzen, insbesondere bei Erkrankungen der Wirbelsäule oder Knochen entstehen können. Zu diesen anderer Krankheiten gehören in erster Linie die Osteoporose sowie der Befall durch Tumorerkrankungen. Bei diesen Erkrankungsgruppen wird der Schmerz durch einen zunehmenden Verlust an Knochenmasse bedingt, der auch zunehmende Verformung des Knochens durch eine begleitet sein kann. Diese Verformung empfindet der dumpfen, Patient als stechenden manchmal auch bohrenden Schmerz.

### **BESTÄTIGUNGSKOPIE**

Bei der Vertebroplastie (bzw. Osteoplastie) wird der Verlust an Knochenmasse durch das Einspritzen von Knochenzement zähflüssigem zunächst ausgeglichen. Die perkutane Vertebroplastie ist ein interventionelles Verfahren effektives neues Behandlung von Knochenschmerzen. Durch diese neue mit Erfola bereits Behandlungsmethode, die Frankreich und den USA angewendet wird, kann eine Stabilisierung des betroffenen Knochens und eine Schmerzreduktion erreicht werden. Die deutliche 10 Knochenzement hat sich der Verwendung von Endoprothetik bereits etabliert. Auch langfristige Untersuchungen haben gezeigt, dass bei stabiler auch in Knochen Implantatlage spongiöser 15 Zementeinbettung durchaus vital bleiben kann. Selbst die Auffüllung von Wirbelkörpern mit Knochenzement ist im Rahmen perkutaner interventioneller Methoden bereits mehrfach bewiesen, wobei die Schmerzreduktion Rolle spielt. Unter dabei eine wesentliche röntgenologischer und/oder computer-tomographischer Kontrolle wird der entsprechende Knochen mittels Applikationsset punktiert. Dies geschieht unter einer Lokalanästhesie meist in Kombination mit Neuroleptanalgesie. Wenn die Nadel im Bereich der Knochentumors des pathologischen Fraktur bzw. platziert ist, wird über diesen Weg niedrigvisköser Knochenzement unter permanenter Durchleuchtung in den Knochen eingebracht. Der Zement härtet nach kurzer Zeit aus und verleiht dem Knochen neue Stabilität. 30 Während der Intervention erfolgt eine Überwachung des Patienten hinsichtlich Blutdruck, Sauerstoffsättigung und Schmerzsymptomatik.

Grundsätzlich muss nun davon ausgegangen werden, dass Möglichkeiten der Zufuhr dieses verschiedene diesseitigen der Knochenzementes gemäß Behandlungsmethode gegeben sind. Aus dem Stand der Technik sind diverse Applikationsvorrichtungen zur Einbringung des Knochenzementes für die beschriebene Behandlungsmethode bekannt. Dabei Vorrichtungen zum Applizieren von Knochenzement mit einem Gehäuse, das einen Zylinder zur Aufnahme des 10 Knochenzementes umfasst, und mit einem Zylinder längs verschiebbaren angeordneten Kolben, der durch den Knochenzement durch eine Zylinder ausgebildete Austrittsöffnung herauspressbar des der. Kolben Applizieren ist, wobei zum Knochenzementes unter hohem Druck durch eine 15 Schraubbewegung in den Zylinder längs verschiebbar die entsprechende Es wird beschrieben. Vorrichtung an der vorgesetzten Kanüle in den zu behandelnden Knochen über eine an sich bekannte Luerlock-Verbindung mit der Applikationsvorrichtung 20 verbunden.

Bei der Applikation sind mehrere Anforderungen zu die Befüllung der beachten. Einerseits muss Applikationsvorrichtung sowie die Applikation in die betroffenen Knochenstrukturen sehr schnell innerhalb da die üblicherweise weniger Minuten erfolgen, verwendeten Knochenzemente 6 bis 7 Minuten nach dem Anrühren auszuhärten beginnen. Andererseits muss der Knochenzement mit hoher Viskosität und sehr hohem ansonsten eine appliziert werden, da Druck der Knochenstrukturen ausreichende Durchdringung

25

30

WO 2005/051212 PCT/EP2003/012888

4

nicht gewährleistet ist. Letztlich muss die Applikation des Knochenzementes so gut steuerbar sein, da insbesondere bei der Applikation im Bereich der Wirbelsäule ein Fehlleiten des Knochenzementes zu irreversiblen Schädigungen, beispielsweise der Verschluss von Gefäßen und daraus folgend eine Embolie, führen kann.

Weiterhin ist bekannt die Patentschrift DE 100 64 202 "Vorrichtung zum Applizieren von Knochenzement und 10 Kanüle für eine solche Vorrichtung", wobei eine Applikationsvorrichtung beschrieben ist, die Auffüllen des Zylinders durch eine Aufziehbewegung des Kolbens, das heißt in eine direkte Verschiebung 15 des Kolbens in Längsrichtung, in sehr kurzer Zeit möglich macht. In umgekehrter Weise kann anschließend der im Zylinder vorhandene flüssige Knochenzement durch direktes Verschieben des Kolbens in kurzer Zeit appliziert werden, bis der entstehende solange Gegendruck so groß wird, dass er durch die direkte 20 Vorschubbewegung nicht mehr überwunden werden kann. In diesem Moment wird die Applikationsvorrichtung auf einen Modus - Verschiebung des Kolbens durch Schraubbewegung \_ umgestellt, da durch Schraubbewegung ein wesentlich höherer Druck auf den 25 damit auf den zu applizierenden Kolben und Knochenzement ausgeübt werden kann als mit einer direkten Vorschubbewegung.

30 Gerade diese Anwendbarkeit einer Schraubverbindung, welche in verschiedenen Applikationsvorrichtungen für Knochenzement bekannt ist, liegt der wesentliche

20

5

Nachteil des gegebenen Standes der Technik. Gerade durch die Anwendung dieser Schraubbewegung ist ein direkter Zusammenhang der Kraftübertragung Applizieren des Knochenzementes durch den bedienenden Arzt hin zum Austritt des Knochenzementes nicht anwendende Arzt hat Der durch diese gegeben. oder Kraftübertragung von Gewinden kraftbeeinflussenden Getrieben nicht die Möglichkeit, den direkten Zusammenhang zwischen Knochenzement und Druckbelastung zu kontrollieren.

bei der Nachteil Weiteren besteht ein Des Applikationsvorrichtung gemäß der diesseitig genannten Lösung DE 100 64 202, dass eine zusätzliche Applikationsvorrichtung die 15 Verlängerung auf angeschraubt werden muss, um zu verhindern, dass der Bestrahlung einer Arzt behandelnde röntgenologischer und/oder computer-tomographischer Kontrolle ausgesetzt ist, da er beim Applizieren des Knochenzementes mit einer entsprechenden Vorrichtung in den Strahlenbereich gelangt.

Es ist die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, eine Injektionspumpe zum Applizieren von hochviskosen welche mit hohem Druck appliziert werden Medien, 25 insbesondere zur Anwendung bei perkutaner müssen, Vertebroplastie, anzugeben, mit der die Applikation in kurzer Zeit durchgeführt werden kann, gleichzeitig der erforderliche hohe Druck aufgebaut Anwendung und eine kann werden röntgenologischer und/oder computer-tomographischer

WO 2005/051212 PCT/EP2003/012888

6

Kontrolle ohne eine Strahlenbelastung des behandelnden Arztes gewährleistet ist.

Die Aufgabe wird ausgehend von einer Injektionspumpe 5 der eingangs genannten Art erfindungsgemäß dadurch gelöst, dass die Injektionspumpe zum Applizieren von Medien, welche mit hochviskosen hohem appliziert werden müssen, insbesondere zur Anwendung bei perkutaner Vertebroplastie, gemäß des Anspruches 1 und dessen Unteransprüche ausgeführt wird. Dabei 10 wurde eine Injektionspumpe geschaffen, welche nach einem an sich bekannten Pumpenprinzip arbeitet. Es wurde ein langer Pumpenkörper mit einem geringen Flächenvolumen ausgeführt, um somit eine geringe 15 Kraftanstrengung beim Ausdrücken des hochviskosen Mediums aus der distalen Öffnung der Injektionspumpe zu erwirken.

Grundsätzlich kann bei der Beschreibung davon ausgegangen werden, dass im Rahmen dieser Anmeldung der Begriff "proximal" mit der Bedeutung "zum Körper des Arztes hin gelegen" und dementsprechend der Begriff "distal" mit der Bedeutung "vom Körper des Arztes entfernt gelegen" verwendet werden.

25

20

Bei der Injektionspumpe ist ein Kolbenstangengriff am proximalen Ende der Pumpe vorhanden, welcher eine starre Kolbenstange, die durch den Griff der Injektionspumpe bis in den Pumpenkörper reicht, aufweist. An dieser starren Kolbenstange ist eine flexible Kolbenstange angeordnet, welche sich somit dem gegebenen verformten oder flexiblen Pumpenkörper

anpasst. Der Pumpenkörper ist so ausgeführt, dass er in einer starren Verformung vorgegeben ist oder durch die Verwendung von Kunststoffmaterialien flexibel und verformbar je nach Anwendungszweck einsetzbar ist. starren Kolbenstange mit der Länge der Die 5 ist Kolbenstange SO angekoppelten flexiblen ausgeführt, dass am Ende der flexiblen Kolbenstange Ende innerhalb ein Kolbenkopf amdistalen Des Weiteren ist am abschließt. Pumpenkörpers eine Ende des Pumpenkörpers 10 distalen Schlauchbefestigungshülse ein rotierbarer und männlicher Luerlock vorhanden, welcher zum Anschluss an eine vom Arzt gesetzte Kanüle oder Nadel dienlich ist. Beim Aufsaugen des hochviskosen Mediums, Beispiel Knochenzement, mit der Injektionspumpe wird 15 in diesen rotierbaren männlichen Luerlock eine Tülle nach Auffüllung somit eingeschraubt, um Injektionspumpe mit einem hochviskosen Medium diese zu entfernen und einen sauberen Anschluss an eine entsprechende Kanüle zu gewährleisten. Die Länge des 20 Pumpenkörpers ist so ausgeführt, dass der bedienende über den Kolbenstangengriff bei befüllter Injektionspumpe ohne Probleme das hochviskose Medium geringer Kanüle mit über die angeschlossene Kraftaufwendung einführen kann und somit das genaue 25 Gefühl bei der Injektion des hochviskosen Mediums in den jeweiligen beschädigten Knochen durch die direkte Schubbewegung über den Kolbenstangengriff der starren angeschlossenen flexiblen der Kolbenstange und Kolbenstange bis hin zum Kolbenkopf ausführen kann. Darin ist ein wesentlicher Vorteil der beschriebenen Injektionspumpe gegeben, da ein direkter Zusammenhang

Kraftanstrengung und Austritt des zwischen distalen Ende der hochviskosen Mediums amInjektionspumpe stattfindet. Der zu behandelnde Arzt hat in jedem Fall die Möglichkeit, die Führung durch seine Kraftanstrengung und den damit hervorgerufenen Austritt des hochviskosen Mediums am distalen Ende der Injektionspumpe selbst festzulegen und somit ein besseres Gefühl, diesen hochviskosen Medienaustritt zu steuern. Des Weiteren besteht die Möglichkeit, durch leichtes Zurückziehen des Kolbenstangengriffes 10 Injektion des hochviskosen Mediums bei der beschädigte Wirbelteile einen überschüssigen Austritt des bestehenden hochviskosen Mediums zu verhindern und somit eine Druckentlastung in dem Pumpensystem zu 15 verursachen, wobei eine korrekte Platzierung des hochviskosen Mediums in den beschädigten Knochen ausführbar ist. Zu dem am distalen Ende befindlichen Kolbenkopf ist weiterhin eine technische Lösung eine Ventilwirkung dahingehend welche gegeben, dass beim Einpressen des hochviskosen aufweist, Mediums ein Austritt der Luft, welche im Pumpenkörper vorhanden ist, stattfindet. Der Kolbenkopf ist so ausgeführt, dass er mittig eine Bohrung aufweist, welche im hinteren Teil mit einem Filter, 25 Beispiel Zellulose oder Schaumstoff, ausgefüllt ist, die dahingehend luftdurchlässig ist. Wird nun das beinhaltete hochviskose Medium in dem Pumpenkörper über die Kraftanwendung des bedienenden Arztes ausgedrückt, entsteht ein Überdruck, welcher über den 30 Filter und einer senkrechten Bohrung im Kolbenkopf austreten kann. Über dieser senkrechten Bohrung ist weiterhin ein Ventilschlauch angeordnet, welcher

somit eine Ventilwirkung für den Austritt der Luft beim Einpressen des hochviskosen Mediums darstellt.

Die Erfindung wird nachstehend an einem 5 Ausführungsbeispiel näher erläutert, wobei vier Zeichnungen gegeben sind.

Figur 1 zeigt die Injektionspumpe;
Figur 2 zeigt die Ausführung des Pumpenkörpers;

10 Figur 3 zeigt das distale Ende des Pumpenkörpers;
Figur 4 zeigt das Ansaugen und Ausdrücken
des Knochenzementes im Pumpenkörper.

zeigt eine Injektionspumpe 8 in Figur 1 15 normalen Ansicht, wobei sich die Injektionspumpe 8 zusammensetzt aus einem Kolbenstangengriff 7 der am distalen Ende befestigten starren Kolbenstange 6, welche durch einen Griff 5 der Injektionspumpe 8 hinein in den Pumpenkörper 3 verschiebbar angeordnet ist. Dabei ist der Pumpenkörper 3 entweder in einer 20 vorgegeben, Art und Weise dass dieser vorgeformt starr ausgefertigt ist, bzw. kann der Pumpenkörper 3 ein entsprechender auch Kunststoffschlauch flexibel verformbar ausgestaltet 25 sein. Dabei sind auf dem Pumpenkörper ml-4 Markierungen angeordnet, um somit den Knochenzementinhalt zu deklarieren. Am distalen Ende 3 des Pumpenkörpers ist eine Schlauchbefestigungshülse 1 im Zusammenhang mit einem rotierbaren männlichen Luerlock 2 angeordnet. Dieser rotierbare männliche Luerlock 2 dient zum Anschluss an eine gesetzte Kanüle bzw. Nadel, welche der Arzt

vorher mit entsprechenden Hilfsmitteln in den zu Die platziert. behandelnden Knochen Ausführungsvariante gemäß der Figur 1 zeigt eine Injektionspumpe 8, Darstellung der 5 entsprechende Griffstücke 5 bzw. 7 so ausgeformt sind, dass sie eine leichte Handhabung der jeweiligen Injektionspumpe 8 gewährleisten. Die zeichnerische Darstellung der Figur 1 zeigt die Injektionspumpe 8 kein worin noch Ausgangszustand, einem Knochenzement 17 in den Pumpenkörper 3 aufgesaugt dass feststellen, also sich lässt wurde. Es im Kolbenstange starre insbesondere die geschlossenen Zustand einen gewissen Teil aus dem Griff 5 herausragt. Grundsätzlich kann man davon ausgehen, dass gerade diese starre Kolbenstange 6 zum zum Beispiel distalen Ende hin in jedem Fall mindestens einen Zentimeter in den Pumpenkörper 3 hineinragt, um somit eine entsprechende Stabilität Kolbenstange starre auszuführen. Die vorzugsweise aus Metall gefertigt. Die Verbindung zwischen dem Pumpenkörper 3 und dem Griff 5 kann fest, rotierbar und auswechselbar ausgeführt werden. Durch die Herstellung des Pumpenkörpers Kunststoff ist dieser flexibel formbar und je nach Anwendung in gefülltem Zustand mit Knochenzement so verbiegen, dass er problemlos auf eine platzierte Kanüle über den rotierbaren männlichen Luerlock 2 luftdicht anschließbar ist. Bei der Ausführung des Pumpenkörpers 3 sind auch Varianten möglich, dass dieser in einem vorgeformten Zustand ausgeführt ist, wobei an der starren Kolbenstange 6 am distalen Ende eine flexible Kolbenstange 9 angeordnet ist, die sich

20

25

30

1.

11

in jedem Fall an die Verformung des Pumpenkörpers 3 anpasst. Der Griff 5 ist in seiner vertikalen Länge ausgeführt. Des Weiteren ist Pumpenkörper 3 an den Griff 5 in einer Länge von ca. 22 cm ausgeführt. Diese Größenordnungen können sich je nach Anwendung relativ dahingehend verändern, dass der Pumpenkörper 3 kürzer bzw. länger ausgefertigt Weiterhin sind verschiedene Griffformen des Kolbenstangengriffes 7 möglich. Wie in der Erfindung schon beschrieben ragt die starre Kolbenstange 6 von Seiten des Kolbenstangengriffes 7 über den Griff 5 hin bis in den Pumpenkörper 3 hinein, wobei zwei Drittel der Gesamtlänge der Injektionspumpe 8 als vorteilhaft erscheinen. Die restliche Größenordnung wird anschließend mit der flexiblen Kolbenstange 9 versehen, welche sich dann an vorgeformte Biegungen bzw. einen Kunststoffpumpenkörper 3 anpasst.

Figur 2 zeigt insbesondere den Pumpenkörper 3 seinem inneren Aufbau. Dabei ist ersichtlich, dass die starre Kolbenstange 6 vor einer etwaigen Biegung endet und anschließend an dieser starren Kolbenstange Kolbenstange 9 über flexible eine entsprechende Verbindung der beiden Kolbenstangen 10 angeordnet ist. Die flexible Kolbenstange 9 ist vorteilhafterweise aus Kunststoff gefertigt, kann aber auch aus Federstahl und anderen biegsamen, sein, womit festen Materialien hergestellt den vorgeformten bzw. flexiblen Formgebung an Pumpenkörper möglich ist. Am distalen Ende der flexiblen Kolbenstange 9 ist ein Kolbenkopf 11 in zusammengeschobenem Zustand angeordnet, welcher

unmittelbar vor der Schlauchbefestigungshülse 1 mit nachfolgendem rotierbaren männlichen Luerlock endet. Dieser Kolbenkopf 11 ist über Dichtringe 13 so ausgefertigt, dass eine Saugwirkung zum Hereinziehen von Knochenzement entsteht. Vorteilhafterweise ist Pumpenkörper 3 in einer besonderen der Ausführungsform ca. 20 bis 25 cm lang und aus Kunststoff gefertigt, womit ein flexibel geformter über distal Pumpenkörper 3 den angeordneten rotierbaren männlichem Luerlock 2 durch den Arzt anschließbar auf eine gesetzte Kanüle ist.

Die Figur 3 zeigt das distale Ende der Injektionspumpe 8, insbesondere den klaren Aufbau des 11 am distalen Ende der flexiblen 15 Kolbenkopfes 9, die Anordnung Kolbenstange sowie Schlauchbefestigungshülse 1 mit anliegendem rotierbaren männlichen Luerlock 2 und einer Tülle 21, rotierbare männliche welche in das Luerlock eingeschraubt wird und als Tülle zum Ansaugen von 20 Knochenzement 17 aus einem Behältnis dient. Diese Tülle 21 wird nach Vollsaugen der Injektionspumpe 8 mit Knochenzement 17 in der vorgegebenen Menge aus dem rotierbaren männlichen Luerlock herausgeschraubt, womit gewährleistet ist, dass das rotierbare männliche Luerlock 2 auf eine Luerlock-Verbindung sauber aufgesetzt werden kann. Wichtig ist die Verbindungen dabei, dass zwischen Pumpenkörper 3, der Schlauchbefestigungshülse 1 und befindlichen rotierbaren männlichen 30 darin Luerlock 2 luftdicht angeordnet sind, damit beim Ansaugen bzw. beim Hereinpressen des Knochenzementes 17 keine Luft angesaugt wird.

In der besonderen Ausführungsvariante der technischen 5 Lösung ist das männliche Luerlock 2 rotierbar und so angeordnet, dass die Dichtheit gewährleistet ist, Luerlock die männlichen dass in dem Schlauchbefestigung bzw. der Pumpenkörper 3 befestigt ist, in dem der Luerlock 2 mit Zacken 12 versehen ist, worin der Pumpenkörper 3 zur Befestigung in der Schlauchbefestigungshülse 1 radial eingepresst wird.

10

Luft Hereinziehen beim jedoch Sollte Knochenzementes 17 in den Pumpenkörper 3 eindringen, wird durch eine extra vorgegebene Entlüftung am 15 Kolbenkopf 11 diese entsorgt. Der Kolbenkopf 11 ist flexiblen Kolbenstange 9 am distalen Ende der angeordnet. Zwischen dem Kolbenkopf 11 und der Innenwand des Pumpenkörpers 3 sind jeweils Dichtringe 13 mit einem definierten Abstand doppelt angeordnet, 20 Ansaugen Saugwirkung beim somit die Knochenzement 17 zu gewährleisten. Der Abstand ist so gewählt, dass bei einer Biegung des Pumpenkörpers 3 trotzdem die Luftdichtheit gewährleistet ist. Mittig innerhalb des Kolbenkopfes 11 ist eine Bohrung zur 25 16 gegeben. Diese Bohrung Entlüftung ausgeführt, dass sie bis zwei Drittel der Länge vom distalen Ende an in den Kolbenkopf 11 hineinragt. Zur Hälfte wird diese Bohrung 16 mit Zellulose ausgekleidet. Diese Zellulose 14 ist so ausgeführt, dass sie bei entsprechenden Druckverhältnissen durch leichten Überdruck von ca. 0,01 bar luftdurchlässig

ist. Es sind aber auch andere Materialien, wie luftdurchlässige, als Schaumstoff oder wirkende Materialien, denkbar. Am Ende der mittleren ist eine senkrechte Bohrung Bohrung 16 Verbindung mit der mittleren Bohrung 16 gegeben. Über diese senkrechte Bohrung 22 ist ein Ventilschlauch 15 angeordnet, welcher insbesondere radial bestimmten Druckverhältnissen über der Bohrung 22 flexibel ausgeführt ist. Grundsätzlich dient dieser 10 Ventilschlauch 15 insbesondere zur Entlüftung des angesaugten Knochenzementes 17, was nachfolgend noch zur Figur 4 beschrieben wird.

Als weitere Ausführungsmöglichkeit ist gegeben, dass die beiden Dichtringe 13 und der Ventilschlauch 15 in einer gesonderten Bauart so ausgeführt sind, dass eine einzige Dichtung so angeordnet ist, dass ebenfalls auch eine Ventilschlauchwirkung erreicht wird. Somit entsteht eine Dichtungsmanschette, welche gleichzeitig eine Ventilwirkung zur Entlüftung darstellt.

Figur 4 zeigt eine Bewegungsrichtung "Ansaugen A" eine Bewegungsrichtung "Auspressen des bei der 25 Knochenzementes 17. Dabei ist Bewegungsrichtung "Ansaugen A" ersichtlich, durch das Herausziehen der flexiblen Kolbenstange 9 aus den Pumpenkörper 3 mit anschließender starren Kolbenstange 6 über den Kolbenstangengriff 7 der Knochenzement 17 aus einem Behälter angesaugt wird. Wie aus der Zeichnung ersichtlich, entsteht je nach Handhabung der Injektionspumpe 8 ein bestimmtes WO 2005/051212 PCT/EP2003/012888

15

Luftpolster zwischen dem Knochenzement 17 und dem distalen Ende der flexiblen Kolbenstange 9 bis hin zum Kolbenkopf 11. Diese entstehenden Luftbläschen und Luftpolster müssen nun nachfolgend aus Pumpenkörper 3 entfernt werden, um somit bei der Injektion des Knochenzementes 17 in den jeweiligen Knochen des zu behandelnden Knochensegmentes des Patienten über eine entsprechende gesetzte Kanüle keinen Lufteintritt zu verursachen. Dabei ist die Bewegungsrichtung "Auspressen B" gegeben, wobei die 10 flexible Kolbenstange 9 mit dem Kolbenkopf 11 in distaler Richtung hin zum Knochenzement 17 bewegt Durch den entstehenden Überdruck und Dichtverbindung über die Dichtringe 13 bis in die mittlere Bohrung 16 zur Zellulose 14 kann nun über die Zellulose 14, der senkrechten Bohrung 22 und des sich öffnenden Ventilschlauches 15 ein Luftaustritt 20 gewährleistet werden. Somit kann man durch das Schieben der Kolbenstangen 9 und 6 in Richtung beinhaltete erwirken, dass der Ende distales Knochenzement 17, welcher vorher angesaugt wurde, entlüftet wird. Gerade aus der Zeichnung 4 ist ersichtlich, dass die störende Luft beim Aufziehen der Injektionspumpe 8 mit eingezogen wird, da das 25 Material meist sehr zähflüssig in seiner Konsistenz auf Grundlage empfiehlt es sich Ventilwirkung, welche gerade an dem Kolbenkopf 11 beschrieben wurde, eine so genannte Entlüftung auszuführen.

30

Nachfolgend soll die Handhabung insbesondere für das diesseitig beschriebene Ausführungsbeispiel der

Injektionspumpe 8 und die bestehenden Vorteile beschrieben werden. Bei der Vertebroplastie handelt sich um ein neues Verfahren zur perkutanen Argumentation von Wirbelkörpern mit Knochenzement. geschwächte frakturierte Hierbei wird der und stabilisiert die Wirbelkörper der Patienten entscheidend Schmerzensymptomatik In der Bauchlage wird verbessert. Durchleuchtung mittels CT- bzw. MRT-Verfahren über den Pedikel der betroffene Wirbelkörper mit einer 10 Knochenpunktionsnadel punktiert. Zusätzlich wird ein angerührter, steriler und flüssiger Polymethyl-Methacrylate) Knochenzement (PMMA, injiziert. Dieser Zement ist im Wesentlichen der gleiche, der seit Jahrzehnten zum Einzementieren von 15 Gelenkprothesen Verwendung findet. Nachfolgend wird über die Injektionspumpe 8 mit der Tülle 21 am distalen Ende auf die Schlauchbefestigungshülse 1 in Kombination mit dem rotierbaren männlichen Luerlock 2 der Knochenzement 17 aufgesaugt. Dabei ist die Tülle 20 21 bereits in das Luerlock 2 eingeschraubt. Ist die entsprechende Menge des Knochenzementes 17 in der Injektionspumpe 8 eingefügt, wird die Tülle 21 am distalen Ende der Injektionspumpe 8 von dem Luerlock 2 abgeschraubt. Durch leichtes Drücken der Pumpe in 25 Richtung des distalen Endes kann über die Entlüftung 11 die entsprechende dem Kolbenkopf eingezogene Luft herausgefiltert werden. Nachfolgend die Injektionspumpe 8 auf die wird Knochenpunktionsnadel über die Luerlock-Verbindung 30 Injektion aufgesetzt. Die nachfolgende Knochenzementes 17 über die Injektionspumpe 8 erfolgt

ebenfalls im laufenden bildgebenden Verfahren, so dass die Zementeingabe gut kontrollierbar ist. Die Handhabung der der wesentlichen Vorteile Injektionspumpe 8 sind darin gegeben, dass hierbei Anordnung flexiblen über den flexible Pumpenkörper 3 oder vorgeformten Pumpenkörper 3 insbesondere in bestimmten ist. da möglich geringer ein sehr bildgebenden Verfahren vorgegeben ist, um eine entsprechende Injektionspumpe 8 auf eine gesetzte Nadel aufzubringen. Insbesondere 10 ist dabei zu erwähnen, dass in dem CT-Verfahren für eine Möglichkeit einer Aufsetzung der Injektionspumpe 8 nur ca. 10 bis 30 mm vorhanden sind. Des Weiteren ist auf Grund der Größe der Injektionspumpe 8 15 verhinderbar, dass der zu behandelnde Arzt in den Strahlenbereich des bildgebenden Verfahrens gelangt. Beim Applizieren des Knochenzementes beinhalteten Injektionspumpe 8 ist auf Grund der positiv gegebenen Kraftverhältnisse, Länge der Kanüle und des Durchmessers der Kanule eine gute Handhabung 20 bei der Einpressung des Knochenzementes 17 über die Nadel ausführbar. Dabei hat der benutzende Arzt die Möglichkeit, durch den direkten Kontakt mit der Kraftwirkung auf den Kolbenstangengriff 7 des eingebrachten Menge Hereinpressen die Knochenzementes 17 über die Pumpenwirkung zu steuern. Einbringen es möglich, bei Außerdem ist Knochenzementes 17 durch leichtes Zurückziehen über den Kolbenstangengriff 7 eine Druckentlastung zu Wesentlich dabei ist auch, dass erwirken. Grundlage der Injektionspumpe 8 und der flexiblen leichte 3 eine Ausführung eines Pumpenkörpers

WO 2005/051212 PCT/EP2003/012888

Anbringung auf eine entsprechende Nadel über die Luerlock-Verbindungen der beiden Instrumente möglich ist. Durch die vorgegebene Länge der Injektionspumpe 8 kann ohne Probleme in einem bildgebenden Verfahren gearbeitet werden.

PCT/EP2003/012888

## 5 Bezugszeichen

	1	Schlauchbefestigungshülse					
10	2	rotierbarer männlicher Luerlock					
	3	Pumpenkörper					
	4	ml-Markierung auf Pumpenkörper					
	5	Griff für Injektionspumpe					
	6	starre Kolbenstange					
15	7	Kolbenstangengriff der Injektionspumpe					
	8	Injektionspumpe					
	9	flexible Kolbenstange					
	10	Verbindung starre Kolbenstange mit flexibler					
		Kolbenstange					
20	11	Kolbenkopf					
	12	Zacken					
	13	Dichtringe					
	14	Zellulose					
	15	Ventilschlauch					
25	16	Bohrung für Entlüftung					
	17	Knochenzement					
	20	Luftaustritt					
	21	Tülle					
	22	senkrechte Bohrung					

30

WO 2005/051212 PCT/EP2003/012888

20

5

#### Patentansprüche

10

15

von Applizieren zum Injektionspumpe 1. hochviskosen Medien, welche mit hohem Druck appliziert werden müssen, insbesondere zur Anwendung bei der perkutanen Vertebroplastie, wobei ein Kolbensystem mit Griffstücken zum 20 Aufsaugen von Knochenzement in einen Kolben ausgeführt ist, dadurch gekennzeichnet, dass der (7) Kolbenstangengriff einem Injektionspumpe (8) eine Kolbenstange (6) starr angeordnet ist und am distalen Ende der 25 eine flexible Kolbenstange (6) Kolbenstange (9) bis hin zum distalen Ende eines Pumpenkörpers (3) mit am Ende gegebenem Kolbenkopf (11) vorhanden ist, wobei der Pumpenkörper (3) am proximalen Ende an einem 30 Griff (5) der Injektionspumpe (8) befestigt ist.

- Anspruch 2. Injektionspumpe nach 1 dadurch gekennzeichnet, dass die Länge der starren Kolbenstange (6) so dimensioniert ist, dass bei herausgezogener Kolbenstange (6) über den Griff (5) mit Hilfe des Kolbenstangengriffes (6) die starre Kolbenstange im (7) Pumpenkörper (3) verbleibt.
- 3. Injektionspumpe nach Anspruch 1 dadurch

  gekennzeichnet, dass der Pumpenkörper (3)

  flexibel bzw. verformbar ausgeführt ist,

  wobei ein Kunststoff für den Pumpenkörper (3)

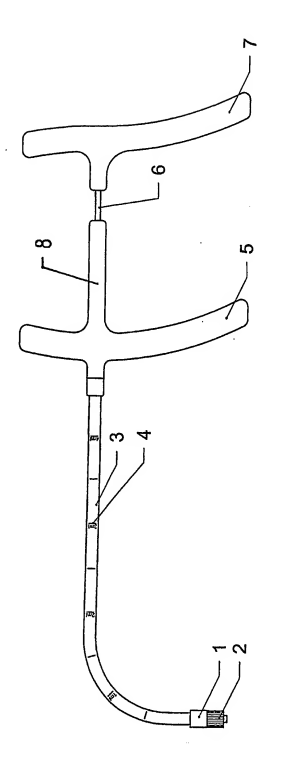
  vorteilhaft ist.
- 15 4. Injektionspumpe nach den Ansprüchen 1 und 3 dadurch gekennzeichnet, dass der Pumpenkörper (3) eine starre gebogene Ausrichtung aufweist.
- 20 5. Injektionspumpe nach Anspruch 3 dadurch gekennzeichnet, dass sich die flexible Kolbenstange (9) an der vorgegebenen starren Verformung des Pumpenkörpers (3) anpasst.
- 25 6. Injektionspumpe nach den Ansprüchen 3 und 4 dadurch gekennzeichnet, dass sich die flexible Kolbenstange (9) dem vorgeformten Pumpenkörper (3) in seiner Form anpasst.
- 30 7. Injektionspumpe nach den Ansprüchen 1, 5 und 6 dadurch gekennzeichnet, dass die flexible Kolbenstange (9) am Ende ein relativ weiches

oder flexibles Material aufweist, vorzugsweise einen Kunststoff darstellt.

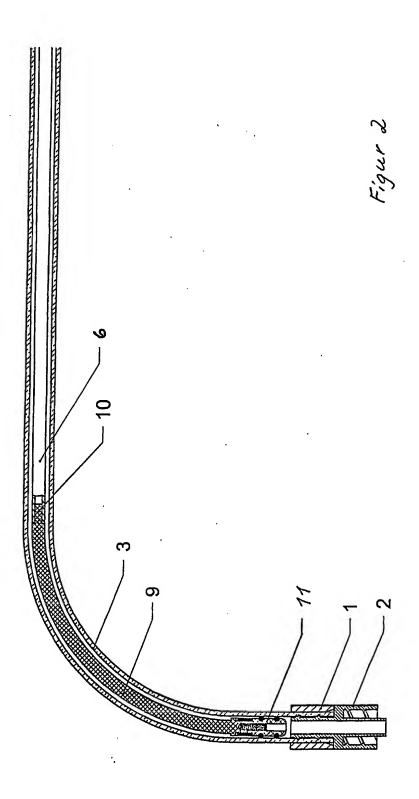
- Anspruch 1 dadurch 8. Injektionspumpe nach dass am distalen Ende der 5 gekennzeichnet, (9) ein Kolbenkopf flexiblen Kolbenstange Pumpenkörpers (3) (11)innerhalb des Dichtringe (13)angeordnet ist, wobei Kolbenkopf (11)dem dem zwischen Pumpenkörper (3) gegeben sind und somit eine 10 Saugwirkung beim Herausziehen der proximalen Kolbenstangen (6 und 9) zur Richtung hin entsteht.
- Anspruch 1 dadurch 9. Injektionspumpe nach 15 dass am distalen Ende des gekennzeichnet, eine Pumpenkörpers (3) Schlauchbefestigungshülse (1) mit einem rotierbaren männlichen anschließenden Luerlock (2) angeordnet ist. 20
- Anspruch 9 dadurch 10. Injektionspumpe nach rotierbaren dass auf dem gekennzeichnet, männlichen Luerlock (2) eine Tülle (21) für die Aufsaugung von hochviskosen Medien aus 25 einem entsprechenden Gefäß eingedreht ist und diese nach Aufsaugen der hochviskosen Medien schraubbar entfernbar ist.
- 30 11. Injektionspumpe nach Anspruch 8 dadurch gekennzeichnet, dass der Kolbenkopf (11) an der flexiblen Kolbenstange (9) mittig eine

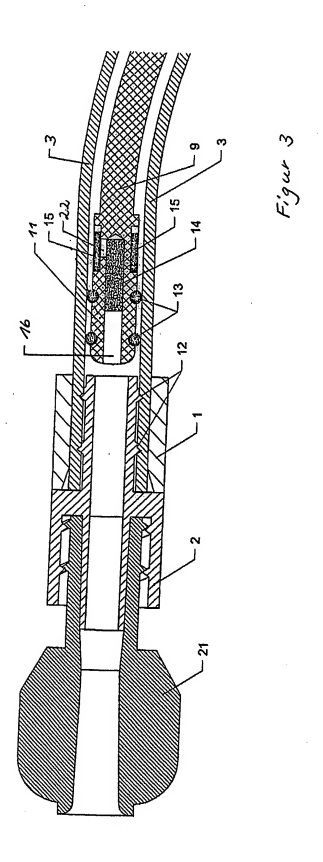
Bohrung zur Entlüftung (16) aufweist, wobei in dem hinteren Teil der Bohrung (16) ein Filter, vorzugsweise aus Schaumstoff bzw. Zellulose (14), vorhanden ist, welcher luftdurchlässig wirkt.

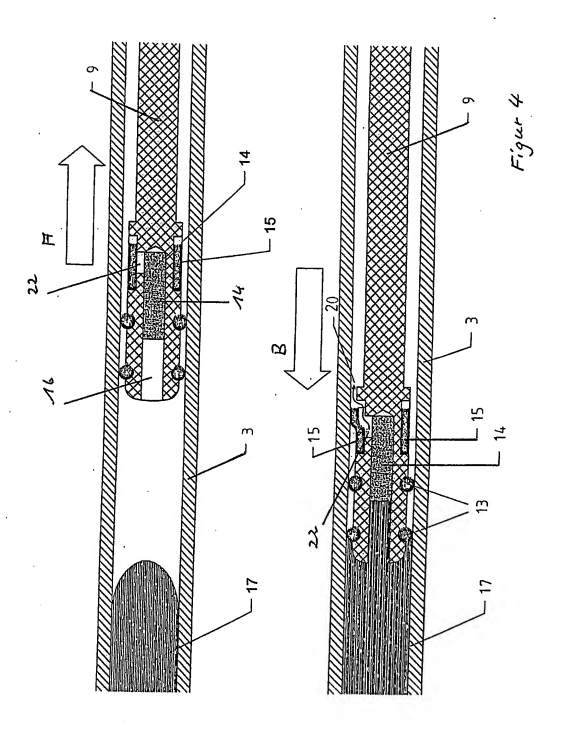
- 12. Injektionspumpe nach den Ansprüchen 8 und 11
  dadurch gekennzeichnet, dass eine senkrechte
  Bohrung (22) am proximalen Ende der mittleren
  Bohrung zur Entlüftung (16) im Kolbenkopf
  (11) vorhanden ist und diese senkrechte
  Bohrung (22) mit einem Ventilschlauch (15)
  radial überdeckt ist.
- dadurch Anspruch Injektionspumpe nach 13. 15 männlichen gekennzeichnet, an dem dass Befestigung (2) zur Luerlock Pumpenkörpers (3) Zacken (12) gegeben sind, womit der Pumpenkörper (3) radial eingepresst ist. 20
- 14. Injektionspumpe nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, dass der Pumpenkörper (3) am Griff (5) fest, rotier- bzw. auswechselbar angeordnet ist.



Figur 1







# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inational	es Aktenzeichen
PCT/EP	03/12888

a. klassif IPK 7	izierung des anmeldungsgegenstandes A61B17/58			
Nach der Inte	emationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassi	fikation und der IPK		
	CHIERTE GEBIETE			
	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole A61B			
	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow			
	internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Naternal, WPI Data, PAJ	me der Datenbank und evil. verwendete S	uchbegriffe)	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.	
A	US 6 395 007 B1 (BHATNAGAR MOHIT 28. Mai 2002 (2002-05-28) Spalte 4, Zeile 59 - Zeile 64 Spalte 5, Zeile 23 - Spalte 6, Zei		1	
A	DE 89 08 719 U (RICHTER-TURTUR M) 25. Januar 1990 (1990-01-25) Seite 1, Absatz 2 - Absatz 3		1	
A	DE 100 42 423 A (HOEGEL FLORIAN) 28. März 2002 (2002-03-28) Absatz '0030! Absatz '0034!		1	
A	US 6 383 190 B1 (PREISSMAN HOWARD 7. Mai 2002 (2002-05-07) das ganze Dokument Spalte 5, Zeile 23 - Spalte 6, Ze		1	
	lere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamille		
** Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :  **A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  **E' ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeidedatum veröffentlicht worden ist  **A' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung won besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden verden, wenn die Veröffentlichung, die beanspruchte Erfindung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  **O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ehn Benutzung, die vor dem internationalen Anmeidedatum veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Veröffentlichung von besonderer Tätigkeit beruhend betrachte verden verden, werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen veröffentlichung diese Verbindung diese Verbindu				
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Ré 09/08/2004	cnerchenderichis	
	1. Juli 2004 Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	09/08/2004  Bevoltmächtigter Bedlensteter		
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Angeli, M		

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internale	tionales Aktenzeichen			
PCT/EP	03/12888			

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
US 6	5395007	B1	28-05-2002	AU CA EP WO US US	3528500 2367599 1161209 0054705 2003036763 2002049449	A1 A1 A1 A1	04-10-2000 21-09-2000 12-12-2001 21-09-2000 20-02-2003 25-04-2002
DE 8	B908719	U	25-01-1990	DE	8908719	U1	25-01-1990
DE :	10042423	Α	28-03-2002	DE	10042423	A1	28-03-2002
US	6383190	B1	07-05-2002	US AU WO	2003078589 3203599 9949819	A	24-04-2003 18-10-1999 07-10-1999